

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

A vakcina egy adagja (1 ml) tartalmaz:

Liofilezett komponens:

Attenuált szopornyica vírus (VR 128 törzs) min. $10^{3,0}$ TCID₅₀

Attenuált adenovírus 2 (Manhattan törzs) min. 300 TCID₅₀

Attenuált parvovírus (Cornell 78916 törzs) min. $10^{5,0}$ TCID₅₀

Attenuált parainfluenza vírus (Manhattan törzs) min. $10^{5,0}$ TCID₅₀

Folyékony komponens:

Inaktivált veszettség vírus min. 3 NE

Inaktivált Leptospira canicola min. inaktiválás előtti titer 800-1200 M

Inaktivált Leptospira icterohaemorrhagiae min. inaktiválás előtti titer 800-1200 M

3. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

Virbac S.A. (L.I.D.-1ére Avenue-2065 m, 06516-Carros, Franciaország)

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutyák részére.

5. JAVALLAT(OK)

Egészséges kutyák aktív immunizálására szopornyica, fertőző májgyulladás, parvovírus okozta bélgyulladás, parainfluenza, valamint veszettség és leptospirozis ellen.

6. ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Egy adag (1 ml)/ állat..

Emlékeztető oltások: évente.

7. ADAGOLÁS- ÉS ALKALMAZÁSMÓD(OK)

Intramuszkularis vagy szubkután alkalmazás.

A liofilezett részt a folyékony komponensben kell visszaoldani, és feloldódás után azonnal fel kell használni.

8. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

Az aktuális hazai állategészségügyi szabályzat szerint a kutyák polivalens veszettség vakcinával leghamarabb két korábbi, monovalens veszettség vakcinával végzett oltás után olthatók.

Vemhes állatnak nem adható! Csak teljesen egészséges, parazitáktól mentes és jó általános állapotban lévő kutyák olthatóak. Immunszuppresszív szerekekkel a vakcinázás előtt és közvetlen utána ne kezeljük az állatokat. Az oltásra steril, fertőtlenítőszermentes eszközök használhatóak.

9. ELLENJAVALLATOK

Nem ismeretes.

10. MELLÉKHATÁSOK

A vakcinázás kivételesen hiperszenzitivitási állapothoz vezethet. Ilyen esetben tüneti kezelést kell alkalmazni. Az oltás helyén átmeneti, múló duzzanat jelentkezhet.

11. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Megállapítása nem szükséges. Élelmiszertermelő állatok a készítménnyel nem kezelhetők!

12. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Hűtőszekrényben tárolandó (+4°C±2°C). Nem fagyasztható. Az eredeti csomagolásban tartandó, hogy a fénytől védjük.

Az állatgyógyászati készítményt a gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Lejáratási idő: 18 hónap, felhasználható a csomagoláson feltüntetett időpontig.

13. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az általános aseptikus körülményekre figyelemmel kell lenni. Véletlen öninjekciózás esetén a készítmény használati utasításával együtt az orvost haladéktalanul fel kell keresni.

14. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

15. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2006. április 11.

16. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

16.1 RENDELHETŐSÉG

Csak állatgyógyászati alkalmazásra, állatorvosi rendelvényre. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

16.2 FORGALMAZHATÓSÁG

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

16.3 KISZERELÉSI EGYSÉGEK

10x1 adag liofilizátum + 10x1 adag folyékony komponens injekciós üvegben és alufóliával borított kartondobozban.

25x1 adag liofilizátum + 25x1 adag folyékony komponens injekciós üvegben és alufóliával borított kartondobozban.

50x1 adag liofilizátum + 50x1 adag folyékony komponens injekciós üvegben és alufóliával borított kartondobozban.

16.4 TÖRZSKÖNYVI SZÁM

266/1993.

16.5 FORGALMAZZA

CEVA-PHYLAXIA Rt., 1107 Budapest, Szállás u. 5.